(2) Aktenzeichen:

Anmeldetag:

@ DE 3630603 A1

P 36 30 603 7 9. 9.86 (G) Offenlegungstag: 10. 3.88

A 61 K 9/70 A 61 K 9/00 A 61 J 3/00 D 21 H 5/00 // C08J 5/18.7/04

(51) Int. Cl. 1

DEUTSCHES PATENTAMT

(7) Anmelder: Desitin Arzneimittel GmbH, 2000 Hamburg, DE

(N) Vertreter:

Frhr. von Uexküll, J., Dipl.-Chem. Dr.rer.nat.; Graf zu Stolberg-Wernigerode, U., Dipl.-Chem. Dr.rer.nat.; Suchantke, J., Dipl.-Ing.; Huber, A., Dipl.-Ing.; von Kameke, A., Dipl.-Chem. Dr.rer.nat.; Voelker, I., Dipl.-Biol., Pat.-Anwalte, 2000 Hamburg

Bibliotheek

Bur. Ind. Eigendom 2 1 APK 1989

@ Erfinder.

Schmidt, Wolfgang, Dr., 2000 Hamburg, DE

Prüfungsantrag gem. § 44 PatG ist gestellt

Darreichungs- und Dosierungsform für Arzneimittelwirkstoffe, Reagentien oder dergleichen sowie Verfahren zu

Eine neue Darreichungs- und Dosierungsform für Arznaimittelwirkstoffe, Reagentien oder andere Wirkstoffe besteht aus einem Trägermaterial in Form eines Raleasepapiers, eines Raleasefilms odar einer Releasefolie, dia einseitig mit einer wirkstoffheltigan Baschichtung varsehen ist, welche nach Vorzerteilung in Dosiseinheiten von dem Trägermaterial dosisweise abziehbar ist. Die abgezogenen wirkstoffhaltigen Abschnitte eignen sich insbesondere als orale Arznaimittel.

Patentansprüche

1. Darreichungs- und Dosierungsform für Arzneimittelwirkstoffe, Reagentien oder dergleichen in Form eines folienformigen Tragermaterials mit einer wirkstoffhaltigen Beschichtung, dadurch gekennzeichnet, daß das Trägermaterial ein Releasepapier, ein Releasefilm oder eine Releasefolie ist und daß das Trägermaterial einseitig mit der wirkstoffhaltigen Beschichtung versehen ist, welche 10 nach Vorzerteilung in Dosiseinheiten von dem Trä-

germaterial dosisweise abziehbar ist. 2. Darreichungsform nach Anspruch 1. dadurch gekennzeichnet, daß das Tragermaterial ein silicon-

oder wachsbeschichtetes Releasepapier ist. 3. Darreichungsform nach Anspruch 1 oder 2 dadurch gekennzeichnet, daß die wirkstoffhaltige Beschichtung durch Stanzung in Dosiseinheiten vor-

zerteilt ist 4. Darreichungsform nach einem der Ansprüche 1 20 bis 3. dadurch gekennzeichnet, daß die Beschichtung einen oder mehrere Arzneimittelwirkstoffe

enthalt 5. Darreichungsform nach einem der Ansprüche 1 bis 4. dadurch gekennzeichnet, daß die Beschich- 25 tung wasserlösliche Quellstoffe als polymere Filmbildner und gegebenenfalls Weichmacher enthält. 6. Darreichungsform nach einem der Ansprüche 1 bis 5. dadurch gekennzeichnet, daß sie zur Viskosiche gleichzeitig als Haftvermittler dienen können. 7. Darreichungsform nach einem der Ansprüche 1 bis 6. dadurch gekennzeichner, daß die Beschich-

jung in mehreren Schichten unterschiedlicher Zusammensetzung aufgebracht ist. 8. Darreichungsform nach Anspruch 7, dadurch gekennzeichnet, daß miteinander inkompatible Wirkstoffe in getrennten Schichten nacheinander auf das Trägermaterial aufgebracht sind

9. Darreichungsform nach Anspruch 7. dadureh ge- 40 kennzeichnet, daß eine Wirkstoffschicht zwischen mindestens zwei weiteren Schichten angeordnet ist. weiche die Wirkstoff-Resorption im Magen/Darmtrakt in an sich bekannter Weise steuerr

10. Darreichungsform nach Anspruch 7, dadurch 45 gekennzeichnet, daß über der Wirkstoffschicht eine weitere Schicht aufgebracht ist, die den Wirkstoff gegen Beruhrung mit der Atmosphäre und/oder gegen Licht schötze

11. Darreichungsform nach einem der Ansprüche 1 so bis 10. dadurch gekennzeichnet, daß die Rückseite des Tragermaterials mit die Wirkstoffzusammensetzung und/oder deren Einnahme betreffenden Informationen bedruckbar ist.

12. Verfahren zur Herstellung der Arzneimitteldar- ss reichungsform der Ansprüche 1 bis 11, dadurch gekennzeichnet, daß man eine wirkstoffhaltige Zusammensetzug mit Hilfe von Walzen auf die nichthaftend ausgerüstete Seite eines Releasepapiers, eines Releasefilms oder einer Releasefolie aufbringt. 60

Beschreibung

Arzneimittel können in Form von Pulvern, Tropflösungen oder Säften oral verabreicht werden. Da bei as diesen Abgabeformen eine genaue Dosierung jedoch schwierig ist, werden vom Hersteller dosierte Applikanorsformen wie Tabletten, Dragees oder Kapseln generell bevorzugt. Auch Reagentien und andere Wirkstoffe, z.B. Süßstoffe, werden für eine genaue dosierte Anwendung haufig tablettiert. Die Herstellungstechnik für Tabletten, Dragees, Kapseln und dergleichen ist zwar weitgehend ausgereift, doch sind eine Reihe von systembedingten Nachteilen nicht zu übersehen. Für niedrig dosierte Wirkstoffe muß ein großer Anteil

an Hilfsstoffen zugesetzt werden, um zu einer handhabbaren Größe der Einzeldosis zu gelangen. Weiterhin ist eine genaue Kennzeichnung einzelner Tabletten oder Dragees praktisch nicht möglich. Es haben sich deshalb Durchdrückpackungen durchgesetzt, welche eine Mehrzahl von Tabletten, Dragees oder auch Kapsein enthalten und welche mit den notwendigen Informationen, insbesondere dem Namen des Präparates bedruckt sind. Die Herstellung solcher Verpackungen erforders naturgemäß einen zusätzlichen Arbeitsgang und es werden Umverpackungen in Form von Faltschachteln benötigt, welche ein beträchtliches Leervolumen aufweisen und dadurch zusätzlich Lagerraum beanspruchen. Ein besonders gravierender Nachteil von Dragees und Kapseln besteht darin, daß eine Zerteilung praktisch unmöglich ist, die kleinste Dosis somit vorgegeben ist. Auch bei Tabletten ist eine genaue Zerteilung schwierig. lediglich größere Tabletten mit einer Kerbe als Sollbruchstelle lassen sich allenfalls teilen, wobei häufig un-

gleichgroße Bruchstücke entstehen. Es sind bereits Versuche zur Schaffung einer neuen Darreichungsform für die orale Verabreichung von tätseinstellung polymere Quellstoffe enthält, wel- 30 Arzneimitteln bekanntgeworden, welche aus wirkstoffhaltigen Folien bestehen. Gemäß der BE-PS 6 37 363 wird ein papierartiges Trägermaterial aus unlöslichen Zellulosefasern mit einer Wirkstofflösung getränkt bzw. beschichtet und eine Dosierung durch Perforation der 35 Trägerfolie nach Art eines Briefmarkenbogens erreicht. Aus den DE-OS 24 32 925 und 24 49 865 ist es bekannt. Arzneimittelwirkstoffe in Folienbildner einzuarbeiten. bei denen es sich vorzugsweise um wasserlösliche Verbindungen wie Methyl- und Ethylzellulose, insbesonde-

re aber Hydroxypropylzellulose, Hydroxyethylzellulose oder Methylhydroxypropylzellulose handelt. Auch die so erhaltenen wirkstoffhaltigen Folien lassen sich zur Dosierung durch Perforation in einzelne Abschnitte aufteilen. Diese Vorschläge haben keinen Eingang in die Praxis gefunden und in dem neuesten Lehrbuch der "Arzneiformenlehre" von P.H. List, 4. Auflage, Stuttgart. 1985, finden sie keine Erwähnung. Dies beruht ersichtlich darauf, daß die bislang bekanntgewordenen Vorschläge es nicht ermöglichen, die geforderte Gewichtskonstanz und gleichmäßige Wirkstoffverteilung zu erreichen, welche heute gefordert werden. Die Ph. Eur. setzt zum Beispiel Maßstäbe für die Gleichförmigkeit des Gewichtes einzeldosierter Arzneiformen, wobei diese dem jeweiligen Durchschnittsgewicht entsprechend nach höchstzulässigen Abweichungen in % gestaffelt sind. Die Forderung liegt im allgemeinen bei +/- 5 bis max. 10%. Entsprechende Werte für feste

meter wie Zerfallzeit und Lösungsgeschwindigkeit. Die oben erwähnten Vorschläge des Standes der Technik führen zu Produkten ungenügender Akzeptanz durch die Patienten (Papierabschnitte lassen sich nur schlecht einnehmen) und erlauben keine exakte Dosierung pro Flächeneinheit, wie sie unbedingt gefordert werden muß. Bei Inkorporieren des Wirkstoffes in eine Folic bereitet nicht nur die genaue Dosierung Schwie rigkeiten, sondern ein wesentlicher weiterer Nachteil hestelit darm, daß für jeden Wirkstoff eine entsprechen

Arzneiformen bestehen auch hinsichtlich anderer Para-

de Folie gesondert hergestellt werden muß, so daß die Wirtschaftlichkeit des Herstellungsverfahrens nicht gegeben ist.

Der Erfindung liegt demgegenüber die Aufgabe zugrunde, eine "zweidimensionale" Darreichungs- und Dosierungsform zu schaffen, welche die genannten Nachteile nicht aufweist, sich leicht herstellen läßt und mit großer Flexibilität an die Anforderungen des Marktes und verschiedener Wirkstoffe angepaßt werden kann.

Dosierungsform für Arzneimittelwirkstoffe, Reagentien oder dergleichen in Form eines folienförmigen Trägermaterials mit einer wirkstoffhaltigen Beschichtung, wobei diese Darreichungsform dadurch gekennzeichnet ist. daß das Tragermaterial ein Release Papier, ein Release- 15 Film oder eine Release-Folie ist und daß das Trägermaterial einseitig mit der wirkstoffhaltigen Beschichtung versehen ist, welche nach Vorzerteilung in Dosiseinhei-

ten von dem Trägermaterial dosisweise abziehbar ist. Die erfindungsgemäße Darreichungsform weist meh- 20 rere wesentliche Vorteile auf:

- Da der Träger im Gegensatz zu den vorbekannten Ausführungsformen keinen Teil der Darreichungsform bildet, kann er die erforderliche Festig- 25

keit aufweisen, ohne die Akzeptanz des Arzneimittels durch Patienten zu beeinträchtigen. - die wirkstoffhaltige Schieht kann bei hochwirksamen Arzneimitteln sehr dünn sein, da das Trägermaterial die mechanische Festigkeit gewährleistet. - mit Hilfe moderner Auftragverfahren läßt sich die wirkstoffhaltige Beschichtung mit konstanter

Schichtdicke aufbringen, so daß die erforderlichen Toleranzen eingehalten werden können, - falls eine Sterifisierung erforderlich ist, kann die- 35 se wegen der geringen Schichtdicke problemlos mittels Strahlenbehandlung erreicht werden.

- der Träger läßt sich auf der Vorder- und inshesondere der Rückseite mit verschiedenen Informationen bedrucken. - aufgrund der relativ großen Fläche von bei-

spielsweise 4 bis 10 cm² lassen sich ausführliche Informationen für den Benutzer auf das unbeschichtete Trägermaterial oder auch nachträglich aufdrucken.

- die Dosiseinheiten lassen sich durch entsprechende Vorzerteilung flexibel gestalten, so daß für verschiedenen Dosierungen (z.B. für Erwachsene und Kinder) nur ein Produkt hergestellt werden muß; die Vorzerteilung kann ggf. auch erst in der so Apotheke oder im Krankenhaus nach ärztlichen Angaben vorgenommen werden.

Mit den vorbekannten Darreichungsformen in Folienform hat die erfindungsgemäße Darreichungsform 55 darüber hinaus den Vorteil des äußerss geringen Platzbedarfes gemeinsam. Statt Faltschachteln können daher beispielsweise Taschen oder Beutel aus Kunststoffolie oder kunsistoffbeschichtetem Papier verwendet werden, in welche das Produkt eingesiegelt wird, ähnlich 60 wie feuchte Erfrischungstücher.

Als Tragermaterialien eignen sich die verschiedensten Materialien, beispielsweise Papiere mit einem Gewicht von etwa 80 bis 120, vorzugsweise 100 g/m², Kunststoffilme bzw. -folien auf Basis von Polyethylen, 65 Polyvinylchlorid, Polyvinylidenchlorid, Polyester und anderen indifferenten Polymeren oder dunne Metallfolien, beispielsweise solche aus Aluminium. Bevorzugt

werden siliconisierte Papiere, welche in unterschiedlichen Qualitäten im Handel erhältlich sind, und welche insbesondere zur Abdeckung von selbstklebenden Produkten wie Pflassern, Klebebandern oder Haftetsketten s Verwendung finden. Die an sich auch geeigneten mit

Wachs oder Paraffin beschichten Release-Papiere und dagegen in der Praxis weitgehend durch die mit inerten Siliconen beschichteten Papiere ersetzt worden. Bei einem Auftrag der wirkstoffhaltigen Beschichtung auf nur Gegenstand der Erfindung ist eine Darreichungs- und 10 eine Seite der Trägerfolie reicht es aus, wenn nur diese mit einer nicht haftenden Beschichtung versehen ist. Die Rückseite sollte dagegen vorzugsweise so beschaffen sein, daß sie mit Informationen unterschiedlicher Art gut und dauerhaft bedruckbar ist.

Die Möglichkeit der vorder- und rückseitigen Bedruckung ist ein besonderer Vorteil der erfindungsgemäßen Darreichungsform. Beispielsweise können die Kennzeichnung, Angaben über die Inhaltsstoffe sowie Dosierungsangaben aufgedruckt werden. Gegebenenfalls läßt sich sogar der ganze Inhalt eines Beipackzettels rückseitig aufdrucken mit der Folge, daß ein separater Beipackzettel, der auch häufig verlorengeht, überflüssig wird. Bei Arzneimitteln, welche regelmäßig genommen werden müssen, beispielsweise bei hormonalen Contrazeptiva, kann der gesamte Verabreichungsplan so angebracht werden, daß eine einfache Einnahmekontrolle gewährleistet ist. Da die einzelnen Dosiseinheiten von dem Träger abgezogen werden, bleibt

dieser bis zum vollständigen Aufbrauch des Arzneimittels erhalten und es gehen keine der aufgedruckten Informationen verloren. Für die wirkstoffhaltige Beschichtung findet vorzugsweise eine wäßrige Beschichtungsmasse Verwendung. die physiologisch inert ist und deren Einzelkomponenten für Arzneimittel bzw. Lebensmittel geeignet sind. Dabei handelt es sich zum einen um wasserlösliche Quellstoffe in der Art polymerer Filmbildner, vorzugsweise Gelatine, Zellulosen oder Hemizellulosen, quellende oder lösliche Stärken. Vorzugsweise werden ferner Weichmacher zugeseizt, insbesondere mehrwertige Alkohole wie Glycerin oder Sorbitol. Zur Einstellung der erwünschten Viskosität der Beschichtungsmasse, welche etwa die Konsistenz eines Schleimes aufweist. finden polymere Quellssoffe Verwendung, vorzugsweise 45 Alginate, Pectine, Chitine, Lecithine oder Polyethylenglykole. Diese letzteren Stoffe konnen gleichzeitig als Haftvermittler dienen. Andererseits können auch wasserlösliche Gumme oder Gummi arabicum zugeseizi werden, um die Haftung der Beschichtung auf dem Tragermaterial zu verbessern. Schließlich konnen noch Konservierungsmittel wie z.B. p-Hydroxybenzoesaureester, Farbstoffe (Lebensmittelfarbstoffe), Pigmente wie Titandioxid oder Aroma- und Süßstoffe zugeseizt werden

Coatingmassen mit einem Wassergehalt von ungefähr 50% und einer Viskositát von etwa 30 bis zu 10000 cPs haben sich als besonders geeigner erwiesen. Die Rezeptur und Herstellung ähneli derjenigen eines Arzneimittelsaftes, in welchem der Wirkstoff bzw. die Wirkstoffkombination gelöst oder gleichmäßig dispergiert wird. Die Beschichtungsmasse muß ausreichende Homogenität und galenische Stabilität aufweisen, damii ein gleichmäßiger Wirkstoffgehalt der fertigen Beschichtung sichergestellt ist.

Folgende Rahmenrezeptur hat sich bewahrt:

Gelatine 8 bis 10 e 3 bis 8 g

Stärke

Glycerin 1 bis 2 g Wasser 30 bis 50 g

In dieser Grundmasse wird der Wirkstoff gelöst bzw.
dispergiert. Im Fall der Verwendung einer Dispersion
muß der Wirkstoff für eine gleichmaßige Verteilung äuBerst feinteilig sein. Vorzugsweise liegt die mittlere Teilchengröße im Bereich von etwa 1 bis 20 um.

Die gewünschte Dosis des Wirkstoffes und die angestrebte Fläche der Dosiseinheiten bestimmen letztlich in die Dicke der Schicht, wobei der Feuchtigkeitsgehalt der Beschichtungsmasse und der Gestinen Beschichtungsmasse.

die Discke der Schicht, wobei der Feuchtigkeitsgehalt der Beschichtungsmasse und der fertigen Beschichtung zu berücksichtigen sind. Im Rahmen der Erfindung ist es auch möglich, die

Beschichungsmasse zu einer wirksvollhäligen Folie zu iswerzheiten und eine Folie zu isteration der Geschichungsmasse zu einer wirksvollhäligen Folie zu isverzheiten und eine zuschießend gegebenenfalls unter Verwendung einer unschließen einerstehen inerier Nebstoffen auf das Tragermaterial aufzukachteren. Diese Ausführungsform fragermaterial aufzukachteren. Diese Ausführungsform der der den inn Betracht, wende der wirkstoffenlichtung eine zu großere. Dieke aufweisen soll, so daß die Verarbeitung zu einer Folie möglich und sinspoll sich und sich verarbeitung zu einer Folie möglich und sinspoll sich und sich verarbeitung

Die erfindungsgemäße Darreichungsform ist besonders geeignet für Arzeimitruck weiche niedrig dooient ders geeignet für Arzeimitruck weiche niedrig dooient der oriek Applikation zwischen die Einzeldoois für so die oriek Applikation zwischen die (Pfleacbo) und ein sich in allen Bereitigenet Arzeimitrehwiststoffe finden sich in allen Bereitigenet Arzeimitrehwiststoffe finden sich in allen Bereitigenet Arzeimitrehwiststoffe finden ben sind u. a. Analpeptika. Annibische Antiekpertonika. Cortikolde. 30 Gerantrika. Hyposokik. Cartikak, Phytosutika und Bereitigenet gestellt.

wrissoffe.

Die Berchkrung kann einen oder mehrer ArmeiDie Berchkrung kann einen oder mehrer ArmeiDie Berchkrung kann einen oder mehrer
met Westelle die der der den gegenstelle Dir
erichtungste mehrer bei der erfündingsgenäte Dir
erichtungstem noglich, die Beschichtung in mehreren
met der der der der der der der
franzieren gafur
hingen und die Wickel Zusammennen gafur
hingen der der Wickel Zusammen
hingen und die Wickel

weiter
Schauszehleit vorzusammen
hingen
hingen

Farbstoffe bzw. Pigmente lichtundurchlässig sein. Weiterhin känn durch entsprechenden Aufbau der Beschichtung die Wirkstoffabgabe nach Verabreichung so des Arzneimittels gesteuert werden. Beispielsweise ist es möglich, eine Wirkstoffschicht zwischen mindestens zwei weiteren Schichten anzuordnen, welche die Wirkstoffresorption im Magen/Darmtrakt in an sich bekannter Weise sieuern. Dabei kann die Wirkstoffschicht z.B. zwischen zwei säureunlöslichen Schichten angeordnet werden, so daß bei Verabreichung der Magen passiert wird und die Resorption erst im Darmtrakt erfolgt. In ahnlicher Weise können unterschiedliche Wirkstoffe in verschiedenen Schichten übereinander auf die Träger- 40 folie aufgebracht werden, damit die Resorption nacheinander und/oder verzögert erfolgt. Ähnliche pharmakokinetische Effekte lüssen sich durch das Einarbeiten (z.B. Suspendieren) von unterschiedlich vorbehandelten mikroverkapselten Wirkstoffen erzielen

Die Aufbringung der wirkstoffhaltigen Beschichtungen auf den Träger. z.B. ein Release-Papier oder eine keieuse-Kunststoffolie, ertotgt vorzugsweise mit Hille

eines Glattwalzen-Beschichtungsverfahrens. Die vorzugsweise auf ca. 60 bis 80°C erwärmte Beschichtungsmasse wird dabei au einem geschlossenen Auftragsystem auf eine beheizte Walze in dünner Schicht übertragen. Mit verzögertem Gleichlauf in bestimmten wählbaren Verhältnissen wird die Masse auf eine parallel angeordnete Walze übertragen, wobei eine Reduzierung der Schichtdicke im Verhaltnis 1:2 bis 1:10 erfolgen kann, wodurch gleichzeitig die Toleranzen bei der Auftragung um diese Faktoren verringert werden. Im Gleichlauf erfolgt dann über ein weiteres Walzensystem die Beschichtung des Trägermaterials. Bei einer Anpassung der Wirkstoffbeschichtungsmasse an den Release-Wert des Tragermaterials kann auf den Zusatz eines Klebemittels völlig verzichtet werden. Gegebenenfalls können jedoch auch geeignete Haftvermittler zugesetzt

te Material auf Rollen aufgewickelt. Die wirksoffnallige Berchichtung wird anschließend in Dossiehnheiten vorzereieit, welche ähnlich wie Haltin Dossiehnheiten degermaterial abzeibabar sind. Normalerweise wird diegermaterial abzeiber auch Arzeitentielthersteller erfolgen, ei sis jedoch auch der Arzeitentielhersteller erfolgen, ei sis jedoch auch die Arzeitenschichtete Material beispielsweise auf Krankenhäuer oder Apotheken auszuliefern, wo dann die Vorzereitung dosiabahlingig oder auch individuell nach farzlicher

Vorgabe durchgeführt werden kann.
Die Vorzetteilung erfolgt in besonders einfacher Weise durch Stanzung, wobei es möglich ist, diesen Schritt mit der Bedruckung des Trägermaterials zu kombinieren. In vielen Fällen wird es allerdings günstiger sein, die Bedruckung des Trägermaterials vor der Sein die Bedruckung des Trägermaterials vor der

weinen. Wobe errorderichenfalls eine winkstofffeite an Beschichung vorzuschmen.

weine der Worzerteilung der wirkstofffeite an geleich über zugebeite weine Janu Weiterhin ist uns den songlich über zu der der Scharzschicht vor usselben Schicht noch eine weitere Schutzschicht vor usselben Schicht noch des Beschichtungs in Dosisteinheiten wird das beschicht weitere Schutzschicht vor usselben Schutzschicht vor usselben Schutzschicht vor usselben songlicht seine Schutzschicht vor und der Schutzschicht vor und des Schutzschicht vor und des Schutzschicht vor und des Schutzschichtschieden vor und des Schutzschieden vor und der Schutzsc

Vorstehend wurde die Erfindung im wesentlichen im Zusammenhang mit Arzneimitteln beschrieben, worauf sie jedoch keineswegs beschränkt ist. Beispielsweise lassen sich in derselben Weise auch Dosierungsformen für chemische Reagentien, Aromastoffe und dergleichen herstellen.

Zur näheren Erläuterung der Erfindung sollen die nachfolgenden Ausführungsbeispiele dienen,

Beispiel 1 Herstellung eines Cardiakum

Zum Naßauftrag auf ein Releasepapier (Silikonpapier mit einem Flächengewicht von 100 g/m²) wurde eine 85 Beschichtungsmasse gemäß folgender Rezeptur hergestellt:

è		7	-
	Gelatine Kartoffelstärke Glycerin Titandioxid \alpha-Actyldigoxin Wasser	10.0 Gew. Teile 3.0 Gew. Teile 1.5 Gew. Teile 0.3 Gew. Teile 0.2 Gew. Teile 30.0 Gew. Teile	- 6,67% - 3.33% - 0.67%

Beispiel 2

Herstellung eines Contrazeptivum

Zum Naßauftrag auf ein Releasepapier (einseitig siliconisiertes Papier von 110 g/m²) wurde eine Beschichtungsmasse von schleimartiger Konsistenz nach folgender Rezeptur hergestellt.

Gelatine Maisstirke Glycerin Titandioxid Levonorgestrel Wasser	10,00 Gew. Teile = 22,222% 3,17 Gew. Teile = 7,044% 1,50 Gew. Teile = 3,333% 0,30 Gew. Teile = 0,067% 0,03 Gew. Teile = 0,067% 30,00 Gew. Teile = 66,663%
_evonorgestrel	0.30 GewTeile = 0.6679 0.03 GewTeile = 0.0679

Die Beschichtungsmasse wurde mittels eines Walzenübertragungsverfahrens mit einem Beschichtungsgewicht von 45 g/m² auf das Releasepapier aufgebracht. Nach dem Trocknen wies die Beschichtung einen Restwasserghalt von II.76% auf. Bei einem Beschichtungsgewicht von 17 g/m² betrug der Arzneimittelanteil 0.03 au

g/m². Ein Abschnitt von 2,5×4 cm bzw. zwei Abschnitt con 2,5×2 cm = 10 cm² enthalten somit 0,03 mg Levonorgestrei, was dem Gehalt der handelsüblichen Dragees entspricht.

55